This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

HUMAN-DERIVED BRADEION PROTEIN, DNA ENCODING THE SAME AND THEIR USE

Patent number: JP2000139470

Publication date:

2000-05-23

Inventor:

TANAKA MANAMI; TANAKA ASAO

Applicant:

AGENCY OF IND SCIENCE & TECHNOL

Classification:

- International: C12N15/09; C07K14/715; C07K16/28; C12N1/15;

C12N1/19; C12N1/21; C12N5/10; C12P21/02; C12P21/08;

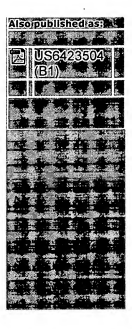
C12Q1/68; G01N33/53; G01N33/566; G01N33/574;

G01N33/577

- european:

Application number:

JP19980325380 19981116



Abstract of JP2000139470

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain Bradeion protein useful for detection of cancers or the like, comprising a membrane protein having a characteristic structure in its interleukin receptor, capable of inducing cell deaths in undifferentiated human cultured nerve cells and adapted to be expressed in each cell strain of carcinoma of the colon and rectum and of carcinoma cutaneum.

SOLUTION: This membrane protein is a new human-derived Bradeion protein (analog) with the following characteristics: having a specific structure in its interleukin receptor covering the transmembrane site (single time) when using hydropathy analysis depending on Kyte-Doolittle method; strongly expressed in human adult brains; expressed in hearts in <=10% expression level of the brains; never expressed in the other organs and human embryos; inducing cell deaths when excessively expressed in undifferentiated human cultured nerve cells; inducing the aging and stop of cell division when excessively expressed in cultured human healthy cells; forming intracellular agglutinations via existing in cytoplasma in the process of cell deaths and accumulating around mitochondria; and being specifically expressed in each cell strain of carcinoma of colon and rectum and of carcinoma cutaneum.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特新庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-139470 (P2000-139470A)

(43)公開日 平成12年5月23日(2000.5.23)

(51) Int.Cl.7		識別記号		F	I					テーマコード(参考)
C12N	15/09	ZNA		C 1	2 N	15/00)		ZNAA	4B024
C07K	14/715			CO	7 K	14/71	5			4B063
	16/28					16/28	}			4B064
C12N	1/15			C 1	2 N	1/15	5			4B065
	1/19					1/19)			4H045
	·		審查請求	有	請求	マ項の数	枚15 C)L	(全 25 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特願平10-325380		(71	出願	人 000	0001144	ı		-
						I.	菜技術	完長		
(22)出顧日		平成10年11月16日(1998.1	1.16)			東	京都千	田尹	区度が関1丁	目3番1号
			(72)発明者 田中 真奈実							
						茨	城県つ	くば	市東1丁目1	番3 工業技術
						院	生命	L学	工業技術研究	济 内
				(72	発明:	者 田	中朝	锥		
						神	奈川県	尹勢	原市上粕屋24	16 東海大学職
						員	住宅401	号		
				(74)指定(代理人	22000	0040	4	
			ŀ	•		I .	業技術	完生	命工学工業技	術研究所長
										最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ヒト由来プラディオン蛋白質、それをコードするDNA及びそれらの使用

(57)【要約】 (修正有)
【課題】 脳神経細胞の長期生存に大きな役割を担って
いる蛋白質、それをコードするDNAを見出すこと。
【解決手段】 以下の性質: (1)膜蛋白質である、
(2)Kyte-Doolittle法によるヒドロパ
シー分析により、膜貫通部分(一回)も含めてインター
ロイキンレセプターに特徴的な構造を有する、(3)ヒ
ト成人脳に強度の発現が認められ、心臓において脳の10
%以下の発現が認められ、その他の臓器やヒト胎児には
発現されない、(4)未分化のヒト培養神経細胞に過剰
発現させると、細胞死を誘導する、(5)培養ヒト正常
細胞に過剰発現させると、老化・分裂停止を誘導する、
及び(6)ヒト大腸癌細胞株及びヒト皮膚癌細胞株で特
異的に発現される、を有するヒト由来のブラディオン
(Bradeion)蛋白質又はその類似体、それに対
する抗体、それをコードするDNA又はその断片の使
用。

Case	Age/sex	llist, type	Dukes' stage	K-ras	Bradeion	in situ	
No.			ora Re.	(codon 12)	RT-PCR	ybridization	
T)	81/M	Ad(mod)	A	-	ND	+	
T2	51/F	Ad(mod)	В	•	ND	+	
T3	71/M	(bem)bA	C	•	+*	+	
T4	70/M	(boar)bA	C		ND	+	
T5	40/M	Ad(mod)	C	-	ND	+	
T6	75/M	Ad(mod)	A	-	ND	+	
T7	71/F	Ad(well)	B	CTT	+*	+	
T8	56/M	Ad(well)	В		ND	+	
T9 -	70/F	Ad(well) · ·	· · C-	CCT -	+ ++	-5 +	
T10	54/M	Ad(well)	C	GAT	ND	+	
TII	73/F	MM	A	•	ND	+	
T12	63/M	Muc	A	-	+4	+	
T13	68/F	Muc	C	GAT	+*	+	
N1	54/M	normal		-	•	•	
N2	81/M	normai		-	-	-	

【特許請求の範囲】

【請求項1】 以下の性質:

(1) 膜蛋白質である、(2) Kyte-Doolit tle法によるヒドロバシー分析により、膜貫通部分(一回)も含めてインターロイキンレセプターに特徴的な構造を有する、(3)ヒト成人脳に強度の発現が認められ、心臓において脳の10%以下の発現が認められ、その他の臓器やヒト胎児には発現されない、(4)未分化のヒト培養神経細胞に過剰発現させると、細胞死を誘導する、(5)培養ヒト正常細胞に過剰発現させると、老化・分裂停止を誘導する、(6)細胞死に至る過程で細胞質に存在して細胞内凝集体を形成し、24時間以内でミトコンドリアに集積する、及び(7)ヒト大腸癌細胞株又は皮膚癌細胞株で特異的に発現されるを有するヒト由来ブラディオン蛋白質又はその類似体。

【請求項2】 培養癌細胞にブラディオン蛋白質又はその類似体をコードするDNAを遺伝子導入すると細胞死を誘発する、請求項1に記載のブラディオン蛋白質又はその類似体。

【請求項3】 配列表の配列番号2に示すアミノ酸配列、又は該アミノ酸配列において少なくとも1個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列を有する、請求項1又は2に記載のブラディオン蛋白質又はその類似体。

【請求項4】 配列表の配列番号4に示すアミノ酸配列、又は該アミノ酸配列において少なくとも1個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列を有する、請求項1に記載のブラディオン蛋白質又はその類似体。

【請求項5】 請求項1~4のいずれかに記載のブラディオン蛋白質もしくはその類似体をコードする塩基配列を含むDNA又はその断片。

【請求項6】 配列表の配列番号1の129位から1943位までの塩基配列、又は該塩基配列の15個以上の連続するヌクレオチドからなる配列を有する、請求項5に記載のDNA又はその断片。

【請求項7】 配列表の配列番号3の129位から1562位までの塩基配列、又は該塩基配列の15個以上の連続するヌクレオチドからなる配列を有する、請求項5に記載のDNA又はその断片。

【請求項8】 配列表の配列番号1(129~1943位)に示す塩基配列からなるDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズする、請求項5に記載のDN

【請求項9】 配列表の配列番号3(129~1562位)に示す塩基配列からなるDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズする、請求項5に記載のDNA.

【請求項10】 請求項5~9のいずれかに記載のDN A又はその断片を含むベクター。

【請求項11】 請求項10に記載のベクターで形質転換若しくはトランスフェクションされた宿主細胞。

【請求項12】 原核又は真核細胞である、請求項11 に記載の宿主細胞。

【請求項13】 請求項1~4のいずれかに記載のブラディオン又はその類似体と免疫反応性である抗体。

【請求項14】 癌の検出における、請求項5~9のいずれかに記載のDNAもしくはその断片又は請求項13に記載の抗体の使用。

【請求項15】 癌がヒト大腸癌またはヒト皮膚癌である、請求項14に記載の使用。

【請求項16】 検出がハイブリダイゼーション又はイムノアッセイによって行われる、請求項14又は15に記載の使用。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、脳神経細胞の長期生存に係わる蛋白質、それをコードするDNA及びそれらの使用に関する。具体的には、本発明は、ヒト由来ブラディオン(Bradeion)蛋白質又はその誘導体、それをコードするDNA、該DNAを含むベクター、該ベクターで形質転換若しくはトランスフェクションされた宿主細胞、該蛋白質又はその誘導体と免疫反応性である抗体、並びに癌の検出における該DNA又は抗体の使用に関する。

[0002]

【従来の技術】脳神経細胞(ニューロン)は、高等生物 個体の生存を司る主要素子であり、生まれてからは一切 分裂せず、刻々脱落・壊死していくのみである。このニューロンの脱落は、正常状態でも起こるが、遺伝病・脳 虚血やてんかん重積状態、低栄養・低酸素条件で非常に 加速させる。老化に伴う脳神経障害(ぼけ等)は、これ らの集積による機能性ニューロンの絶対量の不足による ものであり、この脱落状態のモニタリング、脱落制御、 ひいてはニューロンの機能再生が高齢化におけるもっと も緊急な課題であると考えられる。

【0003】脳神経細胞は、発生過程における分化誘導期を過ぎると、その後分裂せず、個体寿命が尽きるまでその機能を維持したまま(あるいは緩やかな機能減退とともに)生存し、特異な分裂停止機構及び機能維持機構が存在すると推測されるが、未だその機構解明に至っていない。中枢神経系は、未解明の蛋白質・シグナル伝達物質(刺激物質としても受容体としても)の宝庫であり、現在解明を待つ物質が大量に存在する。特に、脳と特異的シグナル伝達に係わる刺激物質、その受容体が多数存在し、その全貌は未だ明らかになっていない。

【0004】このように重要な脳神経細胞の生存制御因子に対して、多数の研究が世界レベルで展開されたが、未だその本体の物質的・分子的解明に至っておらず、解析技法の開発から着手されなくてはならなかった。最

近、米国テキサス大学のハワードヒュージス財団認定医学研究所の柳沢正史博士らのグループが、このような神経ペプチドとその受容体を培養細胞を用いて無作為に探査する技術開発に成功し、その例として視床下部の食欲刺激中枢に直接結合・刺激する物質(オレキシン)の発見とその受容体の機能解明に成功した(Cell, 92, 573-585(1998))。しかし、このような系統だった物質探索の試みはまれであり、脳特異的シグナル伝達に係わる刺激物質、その受容体の解明については未だ十分に行われていないのが現状であった。このような状況にあって、本発明者は、改良型発現遺伝子(cDNA)ライブラリーの構築、系統的スクリーニング技術を開発し、それにより脳神経細胞特異的遺伝子の抽出・選別に成功し、本発明を完成した。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、脳神 経細胞の長期生存に関与するブラディオン蛋白質、それ をコードするDNAを提供することである。本発明の別 の目的は、該DNAを含むベクター、このベクターで形 質転換又はトランスフェクションされた宿主細胞を提供 することである。本発明のさらに別の目的は、該DNA 又は、該蛋白質に対する抗体を癌の検出に使用すること である。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、以下の性質: (1) 膜蛋白質である、(2) Kyte-Doolit tle法によるヒドロバシー分析により、膜貫通部分 (一回)も含めてインターロイキンレセプターに特徴的な構造を有する、(3)ヒト成人脳に強度の発現が認められ、心臓において脳の10%以下の発現が認められ、その他の臓器やヒト胎児には発現されない、(4)未分化のヒト培養神経細胞に過剰発現させると、細胞死を誘導する、(5)培養ヒト正常細胞に過剰発現させると、老化・分裂停止を誘導する、(6)細胞死に至る過程で細胞質に存在して細胞内凝集体を形成し、24時間以内でミトコンドリアに集積する、及び(7)ヒト大腸癌細胞株及びヒト皮膚癌細胞株で特異的に発現されるを有するヒト由来のブラディオン蛋白質又はその類似体を提供する。

【0007】本発明の蛋白質には、配列表の配列番号2 又は4に示すアミノ酸配列からなり、それぞれαブラディオン、βブラディオンと称する蛋白質が包含される。 これらの蛋白質は転写過程での選択的スプライシングによる発現産物であると考えられる。上記の性質に加えて、αブラディオンの場合、培養癌細胞にαブラディオン又はその類似体をコードするDNAを遺伝子導入すると細胞死を誘発するという性質を示すが、これに反してβブラディオンの場合そのような細胞死は観察されない。

【0008】本明細書中「類似体」とは、ヒト由来ブラ

ディオンと実質的に同等の性質、特に上記性質中少なく とも(1)、(2)、(3)、(6)、(7)の性質を もつもの、或いは、配列番号2又は4に示すアミノ酸配 列において少なくとも1個のアミノ酸が欠失、置換若し くは付加されたアミノ酸配列を有するものである。類似 体は、配列番号2又は4に示すアミノ酸配列と90%以 上、好ましくは95%以上、より好ましくは97%以上 の相同性を有するのが望ましい。本発明の類似体には、 ヒト由来ブラディオン蛋白質のアミノ酸レベルでの改変 体もしくは変異体、ヒト以外の哺乳類由来の同等の性質 をもつブラディオンタンパク質が包含される。例えばマ ウス脳では、ヒト由来の2種のタイプのうちβ型のみが 見出されたが、ヒト由来βブラディオンとの相同性は9 4%であった。本発明の類似体は、ヒトブラディオンの 生物学的活性を損なわない範囲で部位特異的変異誘発法 等の人工的改変法を用いてDNA組換え技術によって得 ることができ、糖鎖は含んでも含まなくてもよい。ま た、ポリエチレングリコール等の水溶性ポリマーによっ て化学的に修飾されていてもよい。本発明はまた、上記 に定義したブラディオン蛋白質又はその類似体をコード する塩基配列を含むDNA又はその断片を提供する。 【0009】そのようなDNA又はその断片の具体例と して、配列番号1の129位から1943位までの塩基 配列からなるDNA(即ちヒトαプラディオンをコード するDNA) 又は該塩基配列の15個以上、好ましくは 20個以上、さらに好ましくは30個以上の連続するヌ クレオチドからなる配列を有するDNA断片、或いは配 列番号1に示す全塩基配列からなるDNA、並びに、配 列番号3の129位から1562位までの塩基配列から なるDNA (即ちヒトβブラディオンをコードするDN A) 又は該塩基配列の15個以上、好ましくは20個以 上、さらに好ましくは30個以上の連続するヌクレオチ ドからなる配列を有するDNA断片、或いは配列番号3 に示す全塩基配列からなるDNAを挙げることができ る。さらに、これらのDNAとストリンジェントな条件 下でハイブリダイズすることができるDNAも本発明に 包含されるものとする。ここでストリンジェントな条件 とは、配列番号1(129~1943位)又は配列番号 3 (129~1562位) に示す塩基配列と90%以上 の相同性、好ましくは95%以上の相同性、より好まし くは97%以上の相同性が配列間に存在するときのみハ イブリダイゼーションが起こることを意味する。通常、 完全ハイブリッドの融解温度 (Tm)より約5℃~約3 0℃、好ましくは約10℃~約25℃低い温度でハイブ リダイゼーションが起こる場合をいう。ストリンジェン トな条件については、J. Sambrookら, Mol ecularCloning, ALaboratory Mannual, SecondEdition, Col dSpringHarborLaboratoryPr ess (1-989),特に11-45節 "Cond-itio

nsforHybridizationofOligo nucleotideProbes"に記載されてお り、ここに記載の条件を使用し得る。本発明のDNA又 はその断片は、ブラディオン蛋白質の発現用だけでな く、ハイブリダイゼーション用のプローブとして、また PCR用のプライマーとしても使用することができる。 【0010】本発明はさらに、ブラディオン蛋白質をコ ードするDNAを含むベクターを提供する。ベクター は、該DNAが発現可能なように少なくともプロモータ ーを含有しており、その他に複製開始点、エンハンサ ー、リボソーム結合部位、転写終結因子(ターミネータ ー)、選択マーカー、RNAスプライス部位、ポリアデ ニル化シグナル等の要素を含むことができる。本発明は さらにまた、そのようなベクターで形質転換若しくはト ランスフェクションされた宿主細胞を提供する。宿主細 胞は原核細胞又は真核細胞のいずれでもよいが、好まし くは真核細胞、より好ましくは哺乳類細胞、特にヒト細 胞株である。

【0011】本発明はまた、上記定義のブラディオン蛋 白質又はその類似体と免疫反応性である抗体を提供す る。抗体は、ブラディオン蛋白質又はその類似体と特異 的に免疫反応するものが好ましく、ポリクローナル又は モノクローナル抗体のいずれでもよい。本発明はさら に、癌の検出における、上記定義のDNAもしくはその 断片又は上記定義の抗体の使用を提供する。ここで、癌 は好ましくは、ヒト大腸癌またはヒト皮膚癌である。ま た、検出はハイブリダイゼーション又はイムノアッセイ によって行うことができる。

[0012]

【発明の実施の形態】本発明のブラディオン蛋白質をコ ードするcDNAは、以下のような方法によって得るこ とができる。まず、脳組織をグアニジンイソチオシアネ ートを含んだフェノール又はフェノールークロロフォル ム溶液でホモジナイズし、高速遠心により水層と有機層 に分離した後、水層に含まれる全RNAをイソプロパノ ールに加え沈殿させて回収するか、或いはショ糖もしく はセシウムクロライド密度勾配遠心法により回収する。 この全RNAをオリゴ (dT) セルロースクロマトグラ フィーにかけてmRNA (即ち、poly (A) RNA) を精製 する。

【0013】次に、mRNAから逆転写酵素の存在下に cDNAを合成し、ファージ若しくはプラスミドベクタ 一に連結可能なように適当な制限酵素部位を作り、これ を同様の制限酵素部位をもつファージ若しくはプラスミ ドベクターに連結し、このようにして得られたベクター で大腸菌を形質転換又はトランスフェクションしてcD NAライブラリーを作製する。

【0014】クローン化cDNAライブラリーには、目 的のDNA以外に種々の異なった情報をもったDNA断 がある。選抜方法として、例えばプラークハイブリダイ ゼーション、コロニーハイブリダイゼーション等の方法 を用いることができる。この方法によれば、寒天上に形 成されたプラーク(ファージベクターの場合)又はコロ ニー (プラスミドベクターの場合) をニトロセルロース 膜若しくはナイロン膜に転写し、アルカリ溶液で処理し た後、これに目的のDNAとハイブリダイズ可能な放射 性(32P)若しくは蛍光標識DNAプローブを添加し結 合させ、X線フィルム上で感光することにより、目的の DNAを含有するプラーク又はクローンを検出し回収す る。或いは、得られたクローン群を、イソプロピルー1 ーチオーβ-D-ガラクトシド (IPTGという) 等の 誘導物質により蛋白質を強制発現させ、これをナイロン 膜若しくはセルロース膜に転写し、目的蛋白質に対する 特異抗体を用いて免疫学的に対応クローンを選抜するこ とも可能である。

【0015】プローブに対して陽性反応を示したプラー ク又はクローンから回収した目的のcDNAについて、 マキサム・ギルバート (Maxiam-Gilber t) 法又はサンガー·クールソン(Sanger-Co ulson)法により配列決定する。クローニング法お よび配列決定については、例えばSambrookら、 MolecularCloning(上掲)、Ausu belb, CurrentProtocolsinMo lecularBiology, GreenPubli shingCompanyAssoc. andJohn Wiley Interscience, NY, 1992 等に記載される方法を参照することができる。

【0016】具体的には、後述の実施例に記載するよう に、ヒト成人脳のcDNAライブラリーを構築し、その 陽性クローンから本発明のブラディオン蛋白質をコード するcDNAを取得した。配列分析の結果、選択的スプ ライシングによるものと推定される2種のα型、β型の ブラディオン遺伝子が見出された。これらの塩基配列を それぞれ配列番号1及び配列番号3に示したが、コーデ ィング領域はそれぞれ129位~1943位、129位 ~1562位であった。また、塩基配列から判明したa 型、8型のブラディオン蛋白質はそれぞれ配列番号2及 び配列番号4に示されるアミノ酸配列を有することがわ かった。即ち、α型ブラディオンDNAは1815個の ヌクレオチドからなり、605個のアミノ酸からなる蛋 白質をコードしている。また、β型ブラディオンDNA は1434個のヌクレオチドからなり、478個のアミ ノ酸からなる蛋白質をコードしている。但し、配列番号 2又は4に示されるアミノ酸配列中の1位のMetは欠 失していてもよい。これらの配列をジーンバンクで精査 したところ、α型、β型ともに新規の遺伝子及び蛋白質 であることが判明した。

 ${0017}$ α 及び β ブラディオン蛋白質は、 ${Kyte}$ 片が挿入されているため、目的のDNAを選抜する必要 - Doolittle法(J. Mol. Biol., <u>1</u> 57(1):105-132, 1982)によるヒドロ パシー分析により、膜貫通部分(一回)も含めてインタ ーロイキンレセプターに特徴的な構造を有することがわ かった。すなわち、細胞内シグナル伝達機構に関わると 予想される膜貫通型受容体構造を有していることが示さ れた。さらに、α型、β型という2種の発現様式があ り、一方は多種生物にも恒存的であるところは、癌抑制 遺伝子p53/p73の関係に類似している。また、細 胞内凝集体形成は、トリプレットリピート遺伝子発現物 質によるヒト神経退行性変異に見られるものと極めて大 きな相同性を示す (Igarashiら, Nature Genetics, 111-117, 1998; Mar tindales, NatureGenetics, 1 50-154, 1998) ことから、この遺伝子正常発 現状態では発生・分化以降の脳神経細胞におけるヒト特 異的神経細胞分裂停止及び機能維持に大きく関わってい ると考えられる。

【0018】本発明のヒト由来ブラディオン蛋白質又は その類似体は例えば以下のように遺伝子組換え技術を利 用して得ることができる。配列番号1又は3に示される 塩基配列或いは配列番号2又は4に示されるアミノ酸配 列に基いて、遺伝暗号の縮重を考慮しつつ、任意の連続 する15以上、好ましくは約20~約50個の塩基から なるハイブリダイゼーションプローブを作製し、これを 用いてヒト又はヒト以外の哺乳類の脳組織に由来するゲ ノムDNAライブラリー又はcDNAライブラリーか ら、ブラディオン蛋白質をコードするDNAをスクリー ニングすることができる。ライブラリーは、例えば入ZA PII、pBluescript (登録商標) クローニングベクター (Stratagene Cloning Systems) などの商業的に入手可 能なベクターを用いて作製することが可能である。プラ ークハイブリダイゼーション又はコロニーハイブリダイ ゼーションによって目的のDNAを含むプラーク又はク ローンを選択する。

【0019】或いは、配列番号1の129~1943位 又は配列番号3の129~1562位に示される塩基配 列に基いてそれに相補的な通常15~100ヌクレオチ ドの連続するDNA配列をプライマーとして作製し、こ れを用いてヒト又は他の哺乳類の脳組織に由来するゲノ ムDNAライブラリー又はcDNAライブラリーについ てポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) を行なって目的のD NAを特異的に増幅することができる。PCRは例え ば、変性94℃,1分;アニーリング57℃,2分;伸長 70℃,3分を1サイクルとして20サイクル以上、好 ましくは30サイクル以上の条件を使用できる。PCR については例えば、蛋白核酸酵素「PCR法最前線-基 礎技術から応用まで-」第4巻,第5号,1996年4月号増 刊,共立出版に記載されている技術を利用できる。目的 のDNAをクローン化又は増幅した後、目的DNAを回 収し、これを入手可能な適当な発現ベクターに組込み、

さらに適当な宿主細胞に形質転換し、適当な培地中で培養、発現させ、目的蛋白質を回収、精製することができる。

【0020】本発明の類似体には、ヒト由来ブラディオ ンと実質的に同等の性質、特に上記性質中少なくとも (1)、(2)、(3)、(6)、(7)の性質をもつ ものか、或いは、配列番号2又は4に示されるアミノ酸 配列において1個以上のアミノ酸が欠失、置換若しくは 付加されたアミノ酸配列を有するものが包含される。類 似体として、配列番号2又は4に示されるアミノ酸配列 と90%以上、好ましくは95%以上、より好ましくは9 7%以上の相同性を有するものが望ましい。このこと は、ヒトα又はβブラディオンと実質的に同等の生物学 的活性を有するのであれば、それらのアミノ酸配列に少 なくとも1個のアミノ酸の欠失、置換又は付加の改変が あってもよいことを意味する。例えば部位特異的突然変 異/PCR法などの周知の技術(S. N. Hoら, Ge ne 77,51(1989);西郷薫と佐野弓子共 訳,CURRENTPROTOCOLSコンパクト版. 分子生物学実験プロトコール I, 1997年6月, 丸 善)を用いることによって、遺伝子工学的に配列番号2 又は4に示されるアミノ酸配列中に変異を導入すること も可能である。置換の例としては、疎水性アミノ酸(A la、Val、Leu、Ile等)間の置換、Ser及 びThr間の置換、Asp及びGlu間の置換、Asn 及びGln間の置換、Lys及びArg間の置換、Ph e及びTyr間の置換が挙げられる。付加の例として は、細菌性宿主での発現産物で認められる成熟蛋白のN 末端へのMetの付加、成熟型蛋白に誘導し易くするた めのN末端へのHisタグやMet-Lys若しくはM et-Arg配列の付加などが挙げられる。また、生物 学的活性の喪失に導かない範囲で、ブラディオン蛋白質 のカルボキシル末端又はアミノ末端側の幾つかのアミノ 酸残基をトランケートすることも可能である。

【0021】さらに、遺伝子組換え技術によってブラディオン蛋白質又はその類似体をコードするDNAを発現する際に、宿主細胞として細菌等の原核細胞を用いるときには糖鎖のない蛋白質が生成され、一方、菌類、酵母、昆虫細胞、植物細胞、哺乳類細胞などの真核細胞中で発現された場合の生成物は糖鎖をもつものが得られる可能性がある。糖鎖導入は、配列上に任意にN結合型糖鎖部位(Asn-Xaa-Thr/Ser、ここでXaaはPro以外の任意のアミノ酸である)を導入することによっても可能である。いずれにせよ、得られる類似体はヒトブラディオンと実質的に同等の生物学的活性をもつべきである。

【0022】本発明のヒトブラディオン蛋白質又はその類似体は、そのN末端のアミノ基又はリシンのεーアミノ基にポリエチレングリコール(PEG)等の水溶性ポリマーを化学的に結合させることができる。PEG化は

生体への投与時に抗原性又は免疫原性を低減又は抑制させることが知られている。本発明はさらに、上記DNAを含む発現ベクター、及びこのベクターを用いて形質転換又はトランスフェクションされた宿主細胞を提供する。

【0023】本発明のベクターは、プラスミド、ファージ、ウイルス等の形態であり得る。例えば、細菌プラスミド(pBR322、pKC30、pCFM536など)、ファージDNA(ラムダファージなど)、酵母プラスミド(pG-1など)、哺乳類細胞用のベクターとしてのバキュロウイルス、ワクシニアウイルス、アデノウイルス等のウイルスDNA、SV40とその誘導体など、宿主細胞において複製可能である限り他のいかなるベクターも用いることができる。ベクターは複製開始点、選択マーカー、プロモーターを含み、必要に応じてエンハンサー、転写終結配列(ターミネーター)、リボソーム結合部位、ポリアデニル化シグナル等を含んでいてもよい。

【0024】複製開始点として、大腸菌ベクターに対して、例えばColE1、R因子、F因子由来のものが、酵母用ベクターに対して、例えば 2μ m DNA、AR S1由来のものが、哺乳類細胞用ベクターに対して、例えばSV40、アデノウイルス、ウシパピローマウイルス由来のものを用いることができる。プロモーターは本発明のDNAをコードするmRNAの合成を指令するための調節配列であり、その代表的な例は、アデノウイルス又はSV40プロモーター、大腸菌1ac又は1rpプロモーター、ファージラムダ1プロモーター、酵母用としてのADH、PHO5、GPD、PGK、AOX1プロモーター、蚕細胞用としての核多角体病ウイルス由来プロモーターである。

【0025】選択マーカーは、形質転換宿主細胞を選択するための表現型を宿主に付与するための遺伝子であり、その例として、大腸菌用ベクターには、カナマイシン耐性遺伝子、アンピシリン耐性遺伝子、テトラサイクリン耐性遺伝子等を、酵母用ベクターには、Leu2、Trp1、Ura3遺伝子等を、哺乳類細胞用ベクターには、ネオマイシン耐性遺伝子、チミジンキナーゼ遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素遺伝子等を挙げることができる。

【0026】ベクターは商業的に入手可能なものを使用することができるが、そのようなベクターには、例えば、細菌性のものではpQE70、pQE60、pQE-9(Qiagen)、pBluescript II KS、ptrc99a、pKK223-3、pDR540、pRIT2T(Pharmacia)、pET-11a(Novagen);及び真核性のものではpXT1、pSG5(Stratagene)、pSVK3、pBPV、pMSG、pSVL SV40(Pharmacia)がある。

【0027】本発明のDNAは任意の手段でベクター中に導入することができる。ベクターは、種々の制限部位をその内部にもつポリリンカーを含んでいるか、又は単一の制限部位を含んでいることが望ましい。ベクター中の特定の制限部位を特定の制限エンドヌクレアーゼによって切断し、その切断部位に本発明のDNAを挿入する。本発明のDNA及び調節配列を含む発現ベクターを適切な宿主細胞の形質転換又はトランスフェクションに用いて宿主細胞に本発明のヒトブラディオン蛋白質又はその類似体を発現、産生させることができる。

【0028】宿主細胞の例としては、細菌細胞、例えば大陽菌、ストレプトミセス、枯草菌など;真菌細胞、例えばアスペルギルス属菌株など;酵母細胞、例えばパン酵母、メタノール資化性酵母など;昆虫細胞、例えばドロソフィラS2,スポドプテラSf9など;ヒト培養細胞を含む哺乳類細胞、例えばCHO、COS、BHK、3T3,C127などが挙げられる。形質転換又はトランスフェクションは、塩化カルシウム/塩化ルビジウム法、リン酸カルシウム法、DEAE-デキストラン介在トランスフェクション、電気穿孔法などの公知の方法で行うことができる。

【0029】本発明のヒト由来ブラディオン又はその類 似体は、上記のように形質転換又はトランスフェクトさ れた宿主細胞をプロモーターの制御下において発現さ せ、産生した目的蛋白質を回収する。発現に際しては、 宿主細胞を適切な細胞密度まで増殖又は成長させた後、 プロモーターを温度シフト又は化学的誘発(IPTG 等) 手段によって誘発させ、細胞をさらに一定期間培養 する。目的の蛋白質が細胞外に分泌される場合には培地 から直接に、また、細胞内に存在する場合には物理的手 段(超音波破壊、機械的破壊)若しくは化学的手段(リ ゾチームや細胞溶解剤)によって細胞を破壊した後に、 目的の蛋白質を精製する。例えば蛋白質は、組換え細胞 の培養培地又はその抽出液から、硫酸アンモニウム若し くはエタノール沈殿、酸抽出、アニオン若しくはカチオ ン交換クロマトグラフィー、疎水性相互作用クロマトグ ラフィー、アフィニティークロマトグラフィー、ゲルろ 過クロマトグラフィー、HPLC、電気泳動、クロマト フォーカシングなどの慣用の技術を組合わせて部分的に 又は完全に精製することができる。

【0030】本発明のDNAを種々のヒト細胞株及び癌細胞株に遺伝子導入することによってブラディオン蛋白質の機能を調べた結果、前述の知見に加えて、次のことが明らかになった。(1)本発明のDNAを、未分化のヒト培養神経細胞であるヒト培養神経細胞NT2neuron(Stratagene製)にSuperfect試薬(Qiagen製)を用いて遺伝子導入し、過剰発現させると、18~24時間以内に細胞死を誘導した。(2)同様の方法で培養ヒト正常細胞に過剰発現させると、老化・分裂停止を誘導した。(3)培養癌細胞

への遺伝子導入はα型のみ細胞死を誘導し、β型では細胞死が観察されなかった。(4)細胞死に至る過程でブラディオン蛋白質は細胞質に存在して細胞内凝集体を形成し24時間以内でミトコンドリアに集積した。さらにまた、培養ヒト癌細胞を用いた研究により、ブラディオンが大腸直腸癌細胞株及びメラノーマ(皮膚癌)細胞株への特異的発現が検出され、脳神経系以外の組織においても癌化に伴って特異的に機能発現していることが判明した。

【0031】以上の知見に基づいて、本発明のブラディ オン蛋白質は、中枢の脳神経細胞における神経刺激伝達 を介した非分裂状態での生存を可能にしていると考えら れる。これは、遺伝子の過剰発現において細胞寿命の停 止を指令し、また、α及びβ型の発現比率(正常脳神経 細胞において10:1)を維持することが重要と考えら れる。この発現比率の変化(例えば1:1)により、癌 化を誘導することも示唆された。従って、ブラディオン 蛋白質は、脳神経細胞の発生・分化後の長期にわたる非 分裂状態のままの生存を決定づける細胞寿命制御・癌化 制御因子として働くと推定され、老化に伴う神経細胞の 脱落のモニタリング、脳虚血やてんかん重積状態で発生 する神経細胞壊死などの解明、中枢における神経細胞の 生存機構、脳の病態の理解に有用であるほか、遺伝病の 治療や新規医薬品の創製にも有用である。また、癌の遺 伝子診断および遺伝子治療への応用も可能である。

【0032】したがって、本発明の蛋白質もしくはその断片、それらに対する抗体、又は本発明のDNAもしくはその断片を、癌(例えばヒト大腸がんやヒト皮膚癌)の検出もしくはは診断、或いは細胞寿命制御・癌化制御のための治療に使用することできる。このような目的には、該蛋白質を単特異的に認識するポリクローナル又はモノクローナル抗体が有用である。抗体、特にモノクローナル抗体は診断、ワクチン、ドラッグデリバリーシステムなどに使用できる。抗体の作製に関しては、例えば松橋直ら、生物化学実験法15、免疫学実験入門(1982年),学会出版センター;岩崎辰夫ら、単クローン抗体ーハイブリドーマとELISA-(1987年),講談社サイエンティフィク等に記載される方法を使用できる。

【0033】ボリクローナル抗体は、本発明の蛋白質又はその断片を抗原とし、その抗原液とFreundの完全アジュバントとを混合して乳濁液を形成した後、ウサギ、マウス、ヤギ、ウシ、ウマ等の哺乳動物の皮下に注射し、約2週間後Freundの不完全アジュバントに乳濁させた抗原液を動物に同様に注射し、必要によりブーストし、採血することによって抗血清として得ることができる。さらに、抗血清を硫安塩析、DEAEセルロースを用いるイオン交換クロマトグラフィーなどによって1gGを得、本発明の蛋白質又はその断片をCNBr活性化Sephadex若しくはSepharoseに結合させたアフィニティクロマトグラフィーに1gG画

分をアプライし、免疫反応により結合した目的の抗体を 単特異的に精製することができる。

【0034】モノクローナル抗体は、上記と同様に調製 した抗原-アジュバント乳濁液をマウス(BALB/c 等)の腹腔内に注射しマウスを免疫し、脾臓を摘出し、 脾臓細胞を得た後、この細胞をミエローマ細胞(X6) 3、NS-1等) とポリエチレングリコール (PEG4 000等)の存在下に融合させ、HAT培地で抗体産生 ハイブリドーマを選択し、クローニング法か又はマウス 腹腔内注射後の腹水から目的のモノクローナル抗体を得 ることができる。また、Tengら、Proc. Nat 1. Acad. Sci. USA (1983), 80:7 308-7312 Kozborb, Immunolo $gyToday(1983), \underline{4}(3):72-79k$ 記載されるような公知の技術を用いてヒト化モノクロー ナル抗体を作製することも可能である。上記抗体を癌な どの診断に用いる場合の免疫学的方法として、酵素免疫 測定法、ラジオイムノアッセイ、蛍光抗体法などの慣用 のイムノアッセイ法を使用できる。

【0035】さらに、本発明のDNA又はその断片をプローブ又はプライマーとして使用する場合、配列番号1(129~1943位)又は配列番号3(129~1562位)に示される塩基配列中の任意の連続する15個以上、好ましくは20個以上、さらに好ましくは30個以上のヌクレオチドからなるプローブ又はプライマーを自動DNA合成機を用いて作製し、アイソトープ、蛍光物質等で標識後に診断用プローブ又はPCRプライマーとして使用することができる。ハイブリダイゼーションを行なう場合の条件は、Sambrookら、MolecularCloning(上掲)、F.M.Ausubelら、ShortProtocolsInMolecularBiology、ThirdEdition、JohnWiley&Sonsに記載される条件を使用できる。

[0036]

【実施例】本発明を以下の実施例によって具体的に説明 するが、本発明はこれらの実施例によって限定されるも のではない。

<実施例1>ヒトブラディオンをコードする c D N A の クローニング及び配列決定

初めに、真核細胞での発現のためのCMVプロモーターに接続できるプラスミドベクターpCMV SPORT 1 (Life Technologies 社(米国))を用いてヒト成人脳のcDNAライブラリーを構築した。この時、成人脳は、米国の36歳のコーカサス系白人女性からの検体であり、Life Technologies 社製のトリゾール試薬(商品名)にてmRNA(poly(A) RNA)を抽出、メッセージメーカー試薬(Life Technologies 社)によりmRNA(poly(A) RNA)を精

製、スーパースクリプトプラスミドシステムにより二本 鎖cDNA合成・ライブラリー構築を開始した。

【0037】上記で調製したmRNA(poly(A) RNA)の3'末端にNotIプライマーアダプター を結合させた後、これを、逆転写酵素SuperScr iptII及びT4DNAポリメラーゼを用い、定法に 従い2本鎖cDNAを合成・調製した。次いで、cDN A鎖の5、末端にSalIアダプターを付加、3、末端 を制限酵素NotIで処理して、制限酵素による切断部 位Sall-Not Iを両端に持つcDNA断片とし た。このcDNAをゲルろ過クロマトグラフィーにより サイズ毎に分離し、1kb以上の大きさをもったcDN Aを選択、分取した。得られたcDNA断片群を、同じ くSall-NotIで切断されたプラスミドベクター pCMV SPORT1に挿入して、定法により環状プ ラスミドを作製した。これを、大腸菌DH12S細胞 (Life Technologies社) にエレクト ロボレーション法を用いて導入し、増殖させ、ライブラ リーを構築した。

【0038】この大腸菌群を抗生物質アンピシリン添加 LB寒天培地上に増殖させてコロニーを形成した。この コロニーの上に、10mM IPTGで処理したバイオ ダインAナイロン膜(Pall社、米国)を密着させて 37℃で2時間静置、その後ナイロン膜を脳神経細胞を 特異的に認識する抗体CE5 [Nature, 296, 34-38, (1982)]に反応させ、picoBlueTM Immunoscreening Kit (STRATAGENE, 米国)にて陽性クローンを選 別した。

【0039】得られた陽性クローンよりプラスミドDN Aを採取し、それを32 P標識プローブとしてヒト各膜器 特異的mRNA転写ナイロン膜 (MTN blot、C 10ntech社) にハイブリダイズさせ、脳特異的か どうかを検定した。cDNAは、シークエンス解析によ り塩基配列を決定し、遺伝子バンクによる相同性をもつ 他の配列と比較検討し、全く新規配列と認められたもの のみを目的に添うものとして遺伝子バンクに登録した。 かくして決定されたαブラディオンcDNAの塩基配列 を配列表の配列番号1 (ジーンバンク登録ナンバー: A B002110) に示した。 コーディング領域は129 ~1943位であった。また、この塩基配列に基いて決 定されたαブラディオンのアミノ酸配列を配列番号2に 示した。αブラディオンcDNAを含むDNAは、平成 10年7月14日に工業技術院生命工学工業技術研究所 (茨城県、つくば市)にFERMP-16897として寄 託された。

【0040】上記αブラディオンcDNAの配列を基に、5'末端プライマー(下記)を合成し、関連遺伝子の系統的探査を行った。そのために、GeneTrapperPositive Selection sys

tem (Life Technologies社製) を用いて、合成オリゴヌクレオチドとマグネットビーズによる上記遺伝子ライブラリーのスクリーニングを行った。用いたオリゴヌクレオチドの配列は、5'ーct gagcaagttcgtgaaggatttc3'(配列番号5)及び5'ーcagtcctctgacaaccagcagta3'(配列番号6)である。その結果 β ブラディオンと命名する遺伝子が検出され、その塩基配列を配列表の配列番号3(ジーンバンク登録ナンバー:AB008753)に示した。コーディング領域は129~1562位であった。この塩基配列を配列番号4に示した。

【0041】<実施例2> α及びβブラディオンの特徴付け

(1)ヒドロパシー分析

実施例1で決定された α 及び β ブラディオン蛋白質のアミノ酸配列について、Kyte-Doolittle法(Kyte,J. &Doolittle,R. F. J., J. Mol. Biol. (1982), <u>157</u> (1):105-132) によるヒドロパシー分析を行った。この分析法は蛋白質のアミノ酸配列からその高次

構造を推定する方法の1つであり、蛋白質中の疎水性及 び親水性部分の分布を知ることができ、これに基いて立 体構造の有無や膜貫通ドメインの存在を推定することが 可能である。図1a、図1bには、分析結果を示してい るが、同時にヒト由来のインタイーロイキン(IL)2 レセプター、IL3レセプター、IL4レセプター及び 成長ホルモンレセプターについての分析結果も比較のた めに示した。図から、成長ホルモン・サイトカインレセ プター配列を有する蛋白質は、膜貫通部分(左から3番 目の枠(赤色で示す))である疎水基の集合部分(計算 式上プラスとして出る)及びその前部の細胞質外部分 (左から2番目の枠(青色で示す))、さらに後部の細 胞質内部分(左から4番目の枠(緑色で示す))に大別 されることがわかる。これらの構造は各レセプターに共 通であり、本発明のブラディオンも同様の構造を有する ことが判明した。ただし、ブラディオンは、疎水基部分 であるシグナルペプチド(左から1番目の枠 (黄色で示 す))を有していない。結果として、本発明のブラディ オンは膜蛋白質であり、そのアミノ酸配列において膜貫 通部分(一回)も含めてインターロイキンレセプターに 特徴的な構造を有することがわかった。

【0042】(2)ブラディオン蛋白質の局在 ヒト各臓器特異的mRNA転写ナイロン膜(MTN b lot、Clontech社)へのハイブリダイゼーションにより、ヒト成人脳に強度の発現が認められ、他には心臓においてわずかな発現(脳の10%以下)が認められるのみであった。他の臓器、ヒト胎児には発現されなかった。成人脳においては、上記α及びβタイプが発 現しており、その差は選択的スプライシングによって生じたものと考えられた。マウス脳にも相同遺伝子配列が存在するが、1種類のみであり、それはヒトの2種のタイプのうち、 β 型(94%の相同性)のみであった。 【0043】(3) α 及び β ブラディオン遺伝子の培養 細胞への導入実験

 α 及び β ブラディオンDNAをそれぞれとト培養神経細胞NT2 neuron(STRATAGENE社)、すなわち未分化のとト培養神経細胞、にSuperfect試薬(QIAGEN,米国)を用いて遺伝子導入し、過剰発現させた。結果を図2a,b,cに示す。【0044】図2のパネルaには、 α (上段)及び β (下段)ブラディオン遺伝子の遺伝子導入後24時間の標識像について、左に α (上段)及び β (下段)ブラディオンの存在位置を、中にミトコンドリアの存在部位を、右に左と中のダブルイメージを示した。像はすべて共焦点レーザー顕微鏡によって観察された。その結果、 α ブラディオンはミトコンドリアに一致した存在(赤色+緑色で黄色く呈色する)を示し、 β ブラディオンでは一致しないことがわかった。

【0045】さらに、αブラディオン遺伝子導入後、18~24時間以内に細胞死が誘導されるが、死に至る過程でαブラディオンは細胞内凝集体を形成し、ミトコンドリアに集積することが示された。パネルbには、遺伝子導入後の表示の各時間における細胞像を示し、左がヒト培養細胞NT2neuron(STRATAGENE社)、右がヒト癌細胞HeLaである。その結果、どちらの細胞系列においても、細胞質内凝集体の形成と細胞死が認められた。この事実を確認するために、パネルbの細胞を用いて電子顕微鏡観察を行ったところ、パネルcに示されたように、プログラム細胞死(アポトーシス)に特異的なアポトーシス小体の存在が確認された。【0046】(4)α及びβブラディオン遺伝子と癌との相関

α及びβブラディオン遺伝子は、正常の組織では、脳及 びごく僅かに (脳の約10%) 心臓でしか発現しないに も拘らず、培養癌細胞での発現が認められた。結果を図 3a、3b、3cに示した。図3aには、異なる培養ヒト癌細胞における α 及び β ブラディオン遺伝子の発現検定をノーザンブロッティングにより行った結果を示した。レーン6(皮膚癌細胞株G361)及びレーン8(大腸癌細胞株SW480)にのみ特異的発現反応(シグナル)が認められた。

【0047】そこで、ヒト患者検体(病理組織標本)を用いて、発現の検定を検索したところ、図3bに示すとおり、10検体の大腸癌(T1~T10;Adとして記載)、3検体の皮膚癌(T11~T13;Muc、MMとして記載)において特異的発現が確認された。図3cには、その遺伝子発現確認を組織染像として示した。上記の結果は、α及びβブラディオン並びにそれらをコードする遺伝子が大腸癌や皮膚癌等の癌の腫瘍マーカーとして使用できることを示している。

[0048]

【発明の効果】本発明のブラディオン及びそれをコード するDNAは、中枢の脳神経細胞における神経刺激伝達 を介した非分裂状態での生存を可能にしていると考えら れる。これは、遺伝子の過剰発現において細胞寿命の停 止を指令し、また、生体内ではα及びβ型の発現比率 (正常脳神経細胞において10:1)が維持されている と考えられる。この発現比率の変化(例えば1:1)に より、癌化を誘導することも示唆される。従って、ブラ ディオン及びそれをコードするDNAは、脳神経細胞の 発生・分化後の長期に渡る非分裂状態のままの生存を決 定づける、細胞寿命制御・癌化制御因子として働くと推 定され、老化に伴う神経細胞の脱落のモニタリング、脳 虚血やてんかん重積状態で発生する神経細胞壊死などの 解明、中枢における神経細胞の生存機構、脳の病態の理 解に有用である他、遺伝病の治療や新規医薬品の創製に も有用である。また、癌の遺伝子診断および遺伝子治療 への応用も可能である。

【0049】 【配列表】

SEQUENCE LISTING

<;110>; Director-General of Agency of Industrial Science and Technology

<;120>; Human bradeion proteins, DNA encoding them, and use thereof

<;130>; 11900209

<:160>; 6

<;170>; Windows 95

<;210>; 1 <;211>; 2274 <;212>; DNA

<;213>; Homo sapiens

<;220>;

<;221>; mat_peptide <;222>; (129)…(1943)

<;400>; 1

gaaaggagca agccaggaag ccagacaaca acagcatcaa aacaaggetg tttctgtgtg 60 tgaggaactt tgcctgggag ataaaattag acctagagct ttctgacagg gagtctgaag 120 cgtgggacat ggaccgttca ctgggatggc aagggaattc tgtccctgag gacaggactg 180 aacctgggat caaccgtttc ctggaggaca ccacggatga tggagaactg agcaagttcg 240 300 tgaaggattt ctcaggaaat gegagetgee acceaccaga ggetaagace tgggcateca 360 ggccccaagt cccggagcca aggccccagg ccccggacct ctatgatgat gacctggagt teagacecee etegeggeee eagteetetg acaaceagea gtaettetgt geeceageee 420 ctctcagccc atctgccagg ccccgcagcc catgggggga gcttgatccc tatgattcct 480 540 ctgaggtaga gcctccagcc ctgcctttgc ctttcagtgg gctgctgcag gaagaccggg 600 660 gtgtgtgtat ctgggaccca tttcagtcct gtgtcagccc tagctccaaa atatctgccc 720 ccaagggcac tggaaatttg cagtttcagc aagggcagga ggcccagctg gtggcctcag 780 atgggaactc acagaagtct ggcactgctt ttttaaggct ggggcaaagg cctgaaaggg 840 agagaagatt ggcgctgggt gccggggccc ctttggctcc tcaccgtgat gcattctgcc 900 ttcctgtcta ctacgatgac aaggagtatg tgggctttgc aaccetcccc aaccaagtcc accgaaagte egtgaagaaa ggetttgaet ttacceteat ggtggeagga gagtetggee 960 tgggcaaatc cacacttgtc aatagcctct tcctcactga tctgtaccgg gaccggaaac 1020 ttcttggtgc tgaagaaagg atcatgcaaa ctgtggagat cactaagcat gcagtggaca 1080 1140 tagaaaaaaa aggtgtgagg ctgcggctca ccattgtgga cacaccaagt tttggggatg cagtcaacaa cacagagtgt atgtctgact ggaagcctgt ggcagaatac attgatcagc 1200 1260 agtttgagca gtatttccga gacgagagtg gcctgaaccg aaagaacatc caagacaaca gggtgcactg ctgcctgtac ttcatctcac ccttcggcca tgggctccgg ccattggatg 1320 1380 ttgaattcat gaaggeeetg cateageggg teaacategt geetateetg getaaggeag acacactgac accteeegaa gtggaccaca agaaacgcaa aateegggag gagattgage 1440 1500 attttggaat caagatetat caatteecag actgtgacte tgatgaggat gaggaettea aattgcagga ccaagcccta aaggaaagca tcccatttgc agtaattggc agcaacactg 1560 tagtagaggc cagagggcgg cgagttcggg gtcgactcta cccctggggc atcgtggaag 1620 tggaaaaccc agggcactgc gactttgtga agctgaggac aatgctggta cgtacccaca 1680 tgcaggacct gaaggatgtg acacgggaga cacattatga gaactaccgg gcacagtgca 1740 1800 tccagagcat gacccgcctg gtggtgaatg aacggaatcg caagtatgac cagaagccag 1860 gacaaagctg gcaggggag atcccaagcc tagccttggg tgagaccaag ccctactttt gttcttctat aggccctggg ctcaatctaa gcgggtgctg gggtcctcct cgccttatca 1920 1980 accetttet ceettagea aactgacteg ggaaagtggt accgaettee ceatecetge tgtcccacca gggacagatc cagaaactga gaagcttatc ccagagaaag attaggagct 2040 gcggcggata cacgagatac tacaccaaat accaaaacag ataaaggaga actatttact 2100 ggettteage cetggatatt taaateteet eetettette etgteeatge eggeeeetee 2160 2220 cagcaccage tetgeteagg eccetteage tactgecaet tegeettaca teeetgetga 2274 ctgcccagag actcagagga aataaagttt aataaatctg taggtggctt ctgg

<;210>; 2 <;211>; 605 <;212>; PRT <;213>; Homo sapiens

<:400>: 2 Met Asp Arg Ser Leu Gly Trp Gln Gly Asn Ser Val Pro Glu Asp Arg 10 Thr Glu Pro Gly Ile Asn Arg Phe Leu Glu Asp Thr Thr Asp Asp Gly 25 Glu Leu Ser Lys Phe Val Lys Asp Phe Ser Gly Asn Ala Ser Cys His 40 Pro Pro Glu Ala Lys Thr Trp Ala Ser Arg Pro Gln Val Pro Glu Pro 55 Arg Pro Gln Ala Pro Asp Leu Tyr Asp Asp Leu Glu Phe Arg Pro 70 75 Pro Ser Arg Pro Gln Ser Ser Asp Asn Gln Gln Tyr Phe Cys Ala Pro 90 Ala Pro Leu Ser Pro Ser Ala Arg Pro Arg Ser Pro Trp Gly Glu Leu Asp Pro Tyr Asp Ser Ser Glu Val Glu Pro Pro Ala Leu Pro Leu Pro 120 Phe Ser Gly Leu Leu Gln Glu Asp Arg Gly Gln Gly Ala Gly Met Cys 135 140 Val Cys Val Cys Val Cys Val Cys Val Phe Val Cys Val Cys 150 Ile Trp Asp Pro Phe Gln Ser Cys Val Ser Pro Ser Ser Lys Ile Ser 170 Ala Pro Lys Gly Thr Gly Asn Leu Gln Phe Gln Gln Gly Gln Glu Ala 185 Gln Leu Val Ala Ser Asp Gly Asn Ser Gln Lys Ser Gly Thr Ala Phe 200 Leu Arg Leu Gly Gln Arg Pro Glu Arg Glu Arg Arg Leu Ala Leu Gly 215 220 Ala Gly Ala Pro Leu Ala Pro His Arg Asp Ala Phe Cys Leu Pro Val 235 230 Tyr Tyr Asp Asp Lys Glu Tyr Val Gly Phe Ala Thr Leu Pro Asn Gln 245 250 Val His Arg Lys Ser Val Lys Lys Gly Phe Asp Phe Thr Leu Met Val Ala Gly Glu Ser Gly Leu Gly Lys Ser Thr Leu Val Asn Ser Leu Phe 280 Leu Thr Asp Leu Tyr Arg Asp Arg Lys Leu Leu Gly Ala Glu Glu Arg 300 295 Ile Met Gln Thr Val Glu Ile Thr Lys His Ala Val Asp Ile Glu Lys 310 Lys Gly Val Arg Leu Arg Leu Thr Ile Val Asp Thr Pro Ser Phe Gly 330 Asp Ala Val Asn Asn Thr Glu Cys Met Ser Asp Trp Lys Pro Val Ala 345 Glu Tyr Ile Asp Gln Gln Phe Glu Gln Tyr Phe Arg Asp Glu Ser Gly 360 Leu Asn Arg Lys Asn Ile Gln Asp Asn Arg Val His Cys Cys Leu-Tyr

```
370
                        375
Phe lle Ser Pro Phe Gly His Gly Leu Arg Pro Leu Asp Val Glu Phe
                    390
                                        395
Met Lys Ala Leu His Gln Arg Val Asn Ile Val Pro Ile Leu Ala Lys
                                    410
                405
Ala Asp Thr Leu Thr Pro Pro Glu Val Asp His Lys Lys Arg Lys Ile
                                425
Arg Glu Glu Ile Glu His Phe Gly Ile Lys Ile Tyr Gln Phe Pro Asp
                            440
Cys Asp Ser Asp Glu Asp Glu Asp Phe Lys Leu Gln Asp Gln Ala Leu
                        455
                                            460
Lys Glu Ser Ile Pro Phe Ala Val Ile Gly Ser Asn Thr Val Val Glu
                    470
                                        475
Ala Arg Gly Arg Arg Val Arg Gly Arg Leu Tyr Pro Trp Gly Ile Val
                485
                                    490
Glu Val Glu Asn Pro Gly His Cys Asp Phe Val Lys Leu Arg Thr Met
                                505
Leu Val Arg Thr His Met Gln Asp Leu Lys Asp Val Thr Arg Glu Thr
                                                525
                            520
His Tyr Glu Asn Tyr Arg Ala Gln Cys Ile Gln Ser Met Thr Arg Leu
                                            540
                        535
Val Val Asn Glu Arg Asn Arg Lys Tyr Asp Gln Lys Pro Gly Gln Ser
                                        555
                    550
Trp Gln Gly Glu Ile Pro Ser Leu Ala Leu Gly Glu Thr Lys Pro Tyr
                565
                                    570
Phe Cys Ser Ser Ile Gly Pro Gly Leu Asn Leu Ser Gly Cys Trp Gly
                                                    590
                                585
Pro Pro Arg Leu Ile Asn Pro Phe Leu Pro Leu Ala Asn
                            600
<;210>; 3
<;211>; 1735
<;212>; DNA
<;213>; Homo sapiens
<;220>;
<;221>; mat_peptide
<;222>; (129)···(1562)
<;400>; 3
                                                                       60
gaaaggagca agccaggaag ccagacaaca acagcatcaa aacaaggctg tttctgtgtg
tgaggaactt tgcctgggag ataaaattag acctagagct ttctgacagg gagtctgaag
                                                                      120
cgtgggacat ggaccgttca ctgggatggc aagggaattc tgtccctgag gacaggactg
                                                                      180
aagctgggat caagcgtttc ctggaggaca ccacggatga tggagaactg agcaagttcg
                                                                      240
                                                                      300
tgaaggattt ctcaggaaat gcgagctgcc acccaccaga ggctaagacc tgggcatcca
ggccccaagt cccggagcca aggccccagg ccccggacct ctatgatgat gacctggagt
                                                                      360
teagacece etegegeee eagteetetg acaaceagea gtaettetgt geeceageee
                                                                      420
ctctcagccc atctgccagg ccccgcagcc catggggcaa gcttgatccc tatgattcct
                                                                      480
ctgaggatga caaggagtat gtgggctttg caaccctccc caaccaagtc caccgaaagt
                                                                      540
ccgtgaagaa aggctttgac tttaccctca tggtggcagg agagtctggc ctgggcaaat
                                                                      600
```

190

660 720

780

840

900

960

1020

1080

1140

1200

1260

1320

1380

1440

1500

1560 1620

1680 1735

ccacacttst caatageete tteeteacts atetstaces ssacessaaa ettettssts ctgaagaga gatcatgcaa actgtggaga tcactaagca tgcagtggac atagaagaga agggtgtgag gctgcggctc accattgtgg acacaccagg ttttggggat gcagtcaaca acacagagtg ctggaagcct gtggcagaat acattgatca gcagtttgag cagtatttcc gagacgagag tggcctgaac cgaaagaaca tccaagacaa cagggtgcac tgctgcctgt acttcatctc accettegge catgggetee ggccattgga tgttgaattc atgaaggeee tgcatcagcg ggtcaacatc gtgcctatcc tggctaaggc agacacactg acacctcccg aagtggacca caagaaacgc aaaatccggg aggagattga gcattttgga atcaagatct atcaattccc agactgtgac tctgatgagg atgaggactt caaattgcag gaccaagccc taaaggaaag catcccattt gcagtaattg gcagcaacac tgtagtagag gccagagggc ggcgagttcg gggtcgactc tacccctggg gcatcgtgga agtggaaaac ccagggcact gcgactttgt gaagctgagg acaatgctgg tacgtaccca catgcaggac ctgaaggatg tgacacggga gacacattat gagaactacc gggcacagtg catccagagc atgacccgcc tggtggtgaa ggaacggaat cgcaacaaac tgactcggga aagtggtacc gacttcccca tecetgetgt eccaecaggg acagatecag aaactgagaa gettateega gagaaagatg aggagetgeg geggatgeag gagatgetae acaaaataca aaaacagatg aaggagaact attaactggc tttcagccct ggatatttaa atctcctcct cttcttcctg tccatgccgg cccctcccag caccagetet getcaggece ettcagetae tgccactteg cctaacatee ctgctgactg cccagagact cagaggaaat aaagtttaat aaatctgtag gtggc <;210>; 4 <;211>; 478 <;212>; PRT <;213>; Homo sapiens <;400>; 4 Met Asp Arg Ser Leu Gly Trp Gln Gly Asn Ser Val Pro Glu Asp Arg 5 1 10 Thr Glu Ala Gly Ile Lys Arg Phe Leu Glu Asp Thr Thr Asp Asp Gly 25 Glu Leu Ser Lys Phe Val Lys Asp Phe Ser Gly Asn Ala Ser Cys His 40 Pro Pro Glu Ala Lys Thr Trp Ala Ser Arg Pro Gln Val Pro Glu Pro 55 60 Arg Pro Gin Ala Pro Asp Leu Tyr Asp Asp Leu Glu Phe Arg Pro 75 70 Pro Ser Arg Pro Gln Ser Ser Asp Asn Gln Gln Tyr Phe Cys Ala Pro 90 Ala Pro Leu Ser Pro Ser Ala Arg Pro Arg Ser Pro Trp Gly Lys Leu 105 Asp Pro Tyr Asp Ser Ser Glu Asp Asp Lys Glu Tyr Val Gly Phe Ala 120 125 Thr Leu Pro Asn Gln Val His Arg Lys Ser Val Lys Lys Gly Phe Asp 135 Phe Thr Leu Met Val Ala Gly Glu Ser Gly Leu Gly Lys Ser Thr Leu 145 150 155 Val Asn Ser Leu Phe Leu Thr Asp Leu Tyr Arg Asp Arg Lys Leu Leu 170 165 Gly Ala Glu Glu Arg Ile Met Gln Thr Val Glu Ile Thr Lys His Ala

185

180

Val Asp Ile Glu Glu Lys Gly Val Arg Leu Arg Leu Thr Ile Val Asp Thr Pro Gly Phe Gly Asp Ala Val Asn Asn Thr Glu Cys Val Lys Pro Val Ala Glu Tyr Ile Asp Gln Gln Phe Glu Gln Tyr Phe Arg Asp Glu 230 235 Ser Gly Leu Asn Arg Lys Asn Ile Gln Asp Asn Arg Val His Cys Cys 245 250 Leu Tyr Phe Ile Ser Pro Phe Gly His Gly Leu Arg Pro Leu Asp Val 265 Glu Phe Met Lys Ala Leu His Gln Arg Val Asn Ile Val Pro Ile Leu 285 280 Ala Lys Ala Asp Thr Leu Thr Pro Pro Glu Val Asp His Lys Lys Arg 295 Lys Ile Arg Glu Glu Ile Glu His Phe Gly Ile Lys Ile Tyr Gln Phe 310 315 Pro Asp Cys Asp Ser Asp Glu Asp Glu Asp Phe Lys Leu Gln Asp Gln 330 Ala Leu Lys Glu Ser Ile Pro Phe Ala Val Ile Gly Ser Asn Thr Val 345 Val Glu Ala Arg Gly Arg Arg Val Arg Gly Arg Leu Tyr Pro Trp Gly lle Val Glu Val Glu Asn Pro Gly His Cys Asp Phe Val Lys Leu Arg 375 Thr Met Leu Val Arg Thr His Met Gln Asp Leu Lys Asp Val Thr Arg 390 395 Glu Thr His Tyr Glu Asn Tyr Arg Ala Gln Cys Ile Gln Ser Met Thr 410 Arg Leu Val Val Lys Glu Arg Asn Arg Asn Lys Leu Thr Arg Glu Ser 425 Gly Thr Asp Phe Pro Ile Pro Ala Val Pro Pro Gly Thr Asp Pro Glu 440 Thr Glu Lys Leu Ile Arg Glu Lys Asp Glu Glu Leu Arg Arg Met Asp 455 Glu Met Leu His Lys Ile Gln Lys Gln Met Lys Glu Asn Tyr 465 470 <;210>; 5 <;211>; 24

<;212>; DNA

<;213>; Artificial Sequence

<:220>:

<;223>; This sequence is a 5'-end primer synthesized based on the nucleotide sequence of cDNA for alpha-bradeion.

<;400>; 5

ctgagcaagt tcgtgaagga tttc

<;211>; 23

<;212>; DNA

<;213>; Artificial Sequence

<;220>:

<;223>; This sequence is a 5'-end primer synthesized based on the nucleotide sequence of cDNA for alpha-bradeion.

<:400>: 6

cagteetetg acaaccagca gta

【図面の簡単な説明】

【図1 a】この図は、αブラディオンの疎水性、親水性部分の分布を、IL2、IL3、IL4の各レセプター、成長ホルモンレセプターと比較して示したKyteーDoolittle法によるヒドロバシー分析の結果を示す写真である。

【図1 b】この図は、αブラディオンの疎水性、親水性部分の分布を、IL2、IL3、IL4の各レセプター、成長ホルモンレセプターと比較して示したKyteーDoolittle法によるヒドロバシー分析の結果を示す写真である(図1 aのつづき)。

【図2】この図は、α及びβブラディオン遺伝子を培養NT2neuron(未分化のヒト神経細胞)及びHeLa細胞に導入し過剰発現させたときの、共焦点レーザー顕微鏡による標識像(パネルaの場合NT2neuron;パネルbの場合NT2neuronとHeLa)、並びに、パネルbの細胞(18hrsと24hrs)についての電顕像(パネルc)を示す写真である。パネルa中、EGFP(EnhancedGreenFluorescentProtein;Clontech社製)によるブラディオン遺伝子の存在部位を、Mitochondriaはミトコンドリアにおけるブラディオン遺伝子の存在部位を、Overlayは左の標識像と中の標識像を重ね合わせた像をそれぞれ示している。

【図3a】この図は、ヒト癌細胞株におけるα及び8ブラディオン遺伝子の等量発現を示す写真である。放射性標識ブラディオン遺伝子を用いたノーザンブロット解析の結果を示す。レーン1は、多発骨髄球性白血病(polymyelocyticleukemia),HL60;レーン2は、HeLaS3;レーン3は、慢性ミオロジィナス白血病(chronicmyologeno

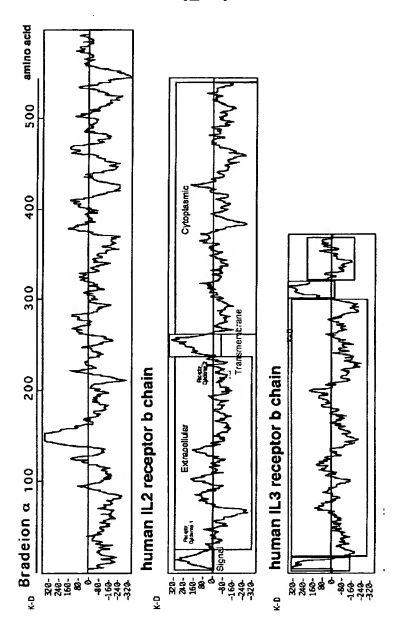
23

usleukemia), K-562;レーン4は、リンパ芽球性白血病(lymphoblasticleukemia), MOLT-4;レーン5は、バーキットリンパ腫(Burkitt's lymphoma), Raji;レーン6は、大腸癌(colorectaladenocarcinoma), SW480SW48021, 22;レーン7は、肺癌(lungcarcinoma), A549;レーン8は、黒色腫(melanoma), G361である。また陽性コントロールとして、ベータアクチン遺伝子を用いたノーザンブロット解析の結果を下に示す。

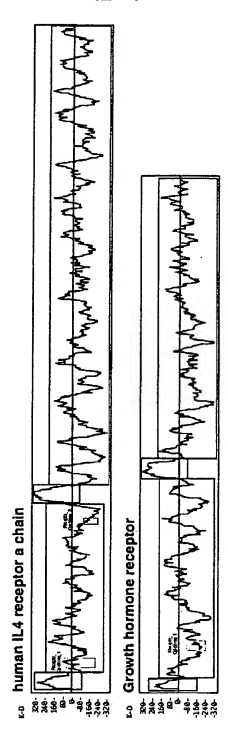
【図36】この図は、大腸癌患者検体におけるブラディ オン遺伝子の癌特異的発現を示す。RT-PCR法、i nsituハイブリダイゼーション法による大腸癌(T 1~T10)、皮膚癌(T11~T13)、正常細胞 (N1~N2)におけるブラディオン遺伝子発現の測定 結果を示す。図中、*は、 α 及び β ブラディオン遺伝子 双方が検出され、遺伝子内変異は見られなかった場合で あり、NDは、RNAの変質により検出不能であったこ とを示し、Ad(well)は、アデノカルシノーマ (分化型)を示し、Ad(mod)は、アデノカルシノ ーマ (中度分化型)を示し、Mucは、ムチン分泌型ア デノカルシノーマを示し、MMは、悪性黒色腫を示す。 K-ras遺伝子のコドン12の標準遺伝子配列はGG Tであるが、その遺伝子内変異をもつものを記載した。 この突然変異は染色体1対のうち片方で生じたものであ る。

【図3c】この図は、ヒト癌組織検体のinsituハイブリダイゼーションの結果を示す写真である。図3bにおけるT13、T8についての組織染色図(Antisennse:陽性、Sense:陰性対照)を示す。

【図1a】



【図1b】



【図2】 【図3a】 1 2 3 4 5 6 7 8 a b EGFP Mitochondria Overlay NT2 HeLa kb EGFP-Bradeion control 9.5 7.5 6 hrs Bradeion β 12 hrs 1.35 C Bradeion a EGFP Bradeion β
EGFP EM 18 hrs β-actin 24 hrs

【図36】

【図3c】

Case	Age/sex	Illst. type	Dukea'	K-ras	Bradelon	In situ	Case:T8	5
No.			stage	(codon 12	RT-PCR	ybridization	Antisense	Sense
Ti	81/M	Ad(mod)	A		ND	+	THE PERSON NAMED IN	
T2	51/F	Ad(mod)	B	•	ND	+		2.5
T3	71/M	Ad(mod)	C	-	+*	+		
T4	70/M	Ad(mod)	C	-	ND	+		
TS	40/M	Ad(mod)	C	-	ND	+		
T6	75/M	Ad(mod)	A	-	ND	+	2.5	
17	71/F	Ad(well)	B	CTT	*	+	Marie System of the State of th	A MARINE CONTRACTOR OF THE PARTY OF THE PART
TB	56/M	Ad(well)	В	-	ND	+		
T9	70/F	Ad(well)	C	CCT	++	+		
T10	54/M	Ad(well)	C	GAT	ND	+	Case:T	13
TH	73/F	MM	A	-	ND	+	Antisense	Sense
T12	63/M	Muc	A	-	40	+	Autiscuse	Dense
T13	68/F	Muc	C	CAT	+*	+	Control of the second	11 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
NI	54/M	sormal		•	•	-		
N2	81/M	pormai		-	-	-		The Transfer of the Control of the C
			_					

【手続補正書】

【提出日】平成10年11月17日(1998.11.

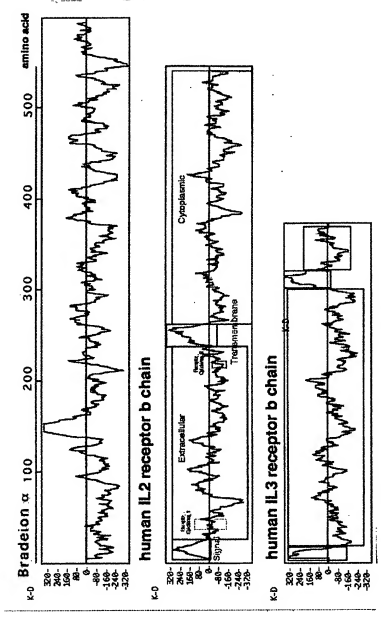
17

【手続補正1】

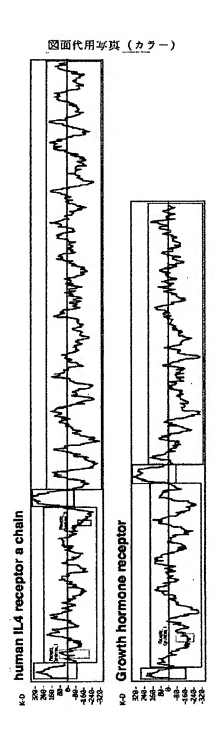
【補正対象書類名】図面

【補正対象項目名】図1a 【補正方法】変更 【補正内容】 【図1a】

図面代用写真(カラー)

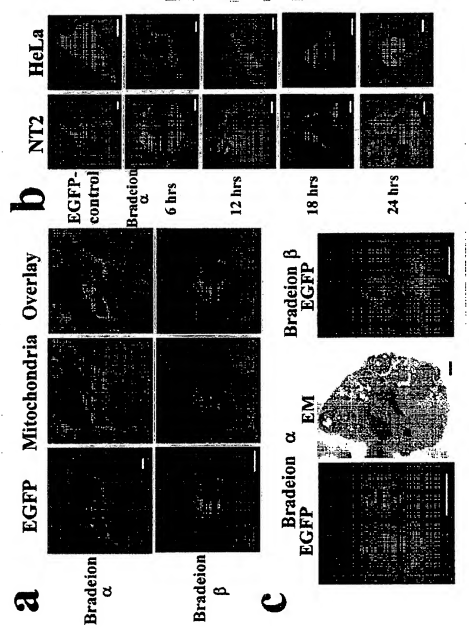


【手続補正2】 【補正対象書類名】図面 【補正対象項目名】図1 b 【補正方法】変更 【補正内容】 【図1 b】



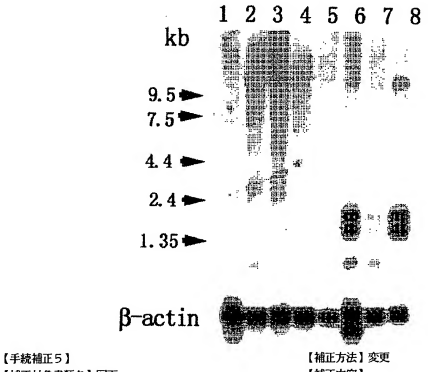
【手続補正3】 【補正対象書類名】図面 【補正対象項目名】図2 【補正方法】変更 【補正内容】 【図2】

図面代用写真 (カラー)



【手続補正4】 【補正対象書類名】図面 【補正対象項目名】図3a 【補正方法】変更 【補正内容】 【図3a】

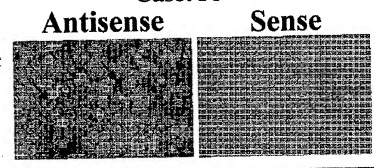
図面代用写真



【手続補正5】 【補正対象書類名】図面 【補正対象項目名】図3c 【補正方法】変更 【補正内容】 【図3c】

図面代用写真(カラー)

Case:T8

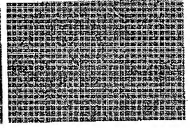


Case:T13

Antisense



Sense



【手続補正書】

【提出日】平成11年11月1日(1999.11. 1)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】<u>配列番号2または配列番号4に示すアミ</u>ノ酸配列からなり、且つ、以下の性質:

(1) 膜蛋白質である、(2) Kyte-Doolitttle法によるヒドロバシー分析により、膜貫通部分(一回)も含めてインターロイキンレセプターに特徴的な構造を有する、(3) ヒト成人脳に強度の発現が認められ、心臓において脳の10%以下の発現が認められ、その他の臓器やヒト胎児には発現されない、(4) 未分化のヒト培養神経細胞に過剰発現させると、細胞死を誘導する、(5) 培養ヒト正常細胞に過剰発現させると、老化・分裂停止を誘導する、(6) 細胞死に至る過程で細胞質に存在して細胞内凝集体を形成し、24時間以内でミトコンドリアに集積する、及び(7) ヒト大

陽癌細胞株又は皮膚癌細胞株で特異的に発現されるを有するとト由来ブラディオン蛋白質、あるいは、配列番号2または配列番号4に示す該アミノ酸配列において少なくとも1個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列を有し、且つ、ヒト由来ブラディオン蛋白質と実質的に同等の性質を有する、天然由来のまたはDNA組換え技術により得ることができるヒト由来ブラディオン蛋白質の類似体。

【請求項2】 培養癌細胞にブラディオン蛋白質又はその類似体をコードするDNAを遺伝子導入すると細胞死を誘発する、請求項1に記載のブラディオン蛋白質又はその類似体。

【請求項3】 <u>請求項1または2</u>に記載のブラディオン 蛋白質もしくはその類似体をコードする塩基配列を含む DNA。

【請求項4】 配列番号1の129位から1943位までの塩基配列からなる、請求項3に記載のDNA。 【請求項5】 配列番号3の129位から1562位までの塩基配列からなる、請求項3に記載のDNA。 【請求項6】 配列番号1の129~1943位に示す塩基配列からなるDNAとストリンジェントな条件下で ハイブリダイズする、<u>請求項3</u>に記載のDNA。

【請求項7】 配列番号3の129~1562位に示す 塩基配列からなるDNAとストリンジェントな条件下で ハイブリダイズする、<u>請求項3</u>に記載のDNA。

【請求項8】 <u>請求項3~7</u>のいずれかに記載のDNA を含むベクター。

【請求項9】 <u>請求項8</u>に記載のベクターで形質転換も しくはトランスフェクションされた宿主細胞。

【請求項10】 原核又は真核細胞である、<u>請求項9</u>に 記載の宿主細胞。

【請求項11】 <u>請求項1または2</u>に記載のブラディオン<u>蛋白質</u>またはその類似体と免疫反応性である抗体。 【請求項12】 癌の検出における、請求項3~7のい ずれかに記載のDNA、または15個以上の連続するヌクレオチドの配列からなる該DNAの断片、または請求項11に記載の抗体の使用。

【請求項13】 癌がヒト大腸癌またはヒト皮膚癌である、請求項12に記載の使用。

【請求項14】 検出がハイブリダイゼーション又はイムノアッセイによって行われる、<u>請求項12または13</u>に記載の使用。

【請求項15】 <u>DNAの断片が、配列番号1の129</u> 位~1943位の塩基配列または配列番号3の129位 ~1562位の塩基配列において15個以上の連続する ヌクレオチドからなる配列を有する、請求項12に記載の使用。

【手続補正書】

【提出日】平成12年2月21日(2000.2.2 1)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0046

【補正方法】変更

【補正内容】

【0046】(4) α及びβブラディオン遺伝子と癌との相関

α及びβブラディオン遺伝子は、正常の組織では、脳及びどく僅かに(脳の約10%)心臓でしか発現しないにも 拘らず、培養癌細胞での発現が認められた。結果を図3 a、3b、3cに示した。図3aには、異なる培養とト癌細胞におけるα及びβブラディオン遺伝子の発現検定をノーザンブロッティングにより行なった結果を示した。レーン8(皮膚癌細胞株G%1)及びレーン6(大腸癌細胞株G%480)にのみ特異的発現反応(シグナル)が認められた。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷		識別記号	FI		テーマコード(参考)
C12N	1/21		C 1 2 N	1/21	
	5/10		C12P	21/02	С
C12P	21/02			21/08	
	21/08		C12Q	1/68	Α
C12Q	1/68		G01N	33/53	D
G01N	33/53			33/566	
	33/566			33/574	D
	33/574			33/577	В
	33/577		C 1 2 N	5/00	В
//(C12N	15/09	ZNA			
C12R	1:91)				

Fターム(参考) 4B024 AA01 AA12 BA43 BA63 CA04 DA06 EA04 GA05 GA11 HA14

HA15 HA17

4B063 QA01 QA19 QQ08 QQ43 QR36 QS25 QS34 QX02

4B064 AG20 AG26 AG27 CA02 CA10 CA19 CA20 CC24 DA14

4B065 AA26X AA90X AA92X AA93Y AB01 AB05 BA02 CA24 CA25 CA44 CA46

4H045 AA10 AA11 AA30 BA10 CA45 DA50 DA75 DA76 DA86 EA51 FA74